IMPROVING METHOD FOR ABSORBABILITY OF SLIGHTLY SOLUBLE DRUG

Publication numbe	Also published as:	
Publication date: Inventor(s):	1982-02-12 KIKAZAWA KAZUO; MARUYAMA KOUICHI; WATANABE KAZUO; TANAKA JIYUN; KOYAMA OSAMU +	_] JP1006174 (B) _] JP1586708 (C)
Applicant(s): Classification:	GRELAN PHARMACEUTICAL CO +	
- international:	A61K47/42; A61K9/14; A61K47/00; A61K47/42; A61K9/14; A61K47/00; (IPC1-7): A61K9/14; A61K47/00	
- European:		
Application numbe	r: JP19800099797 19800723	
Priority number(s)	: JP19800099797 19800723	

Abstract of JP 57026615 (A)

PURPOSE:To increase the dissolution rate of a slightly soluble drug and improve the absorption and the bioavailability, by adding a soluble protein to the slightly soluble drug, and pulverizing the protein and the drug simultaneously. CONSTITUTION:A soluble protein is added to a slightly soluble drug, e.g. phenytoin, sulfisovasole or phenacetin, and both are pulverized simultaneously. Gelatin, lysozyme or albumin may be preferred as the protein. A hydrophilic high polymyner, e.g. polyvinylpyrrolidone or methyl cellulose, is added and pulverized simultaneously to further improve the dissolution rate of the drug. The resultant pulverized substance is then formulated into a powder, granule, tablet or suppostory and used. The dissolution rate of the drug is remarkably improved compared with that of the individual drug, and improved drug effect can be produced even in a small amount of the drug.

Data supplied from the espacenet database - Worldwide

(9 日本国特許庁 (JP)

(1) III a Dried at III

① 特許出願公開

①公開特許公報(A)

昭57-26615

©Int. Cl.³ A 61 K 9/14 # A 61 K 47/00 識別記号

庁内整理番号 7057-4C 7057-4C ○公開 昭和57年(1982)2月12日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 9 頁)

60難溶性薬物の吸収性改善方法

②特 顧 昭55-99797

②出 願 昭55(1980)7月23日 ②発明者 気質沢和雄

東京都世田谷区野沢 4 -15-7 --701

の発 明 者 丸山孝一 町田市鶴川 5-6-2-6-50 3 川崎市幸区戸手2-3-2 の発明者・田中海

9元 明 有 田中間 多摩市落合 4 - 2 - 3 - 403

仍発 明 者 小山修

危聲 朗 者 渡部一夫

多摩市落合 3 - 2 -11-407 の出 晒 人 グレラン製薬株式会社

東京都世田谷区野沢三丁目3番 9号

砂代 理 人 弁理士 草間攻

1、発明の名称

難着性寒物の吸収性改善方法

 特許請求の範囲
 (i) 贈締往楽物に可荷性接自質を軽加して表表 等するととを修整とする既果品の処理方法。

第 可着性蛋白質がセラナンである特許請求の 無無能1項に配慮の振客品の処理方法。

四 可溶性蛋白質がリゾナームである特許額末 の範囲第1項に配載の医療品の処理方法。 個 可溶性蛋白質がアルブミンである新許額末

の範囲係 1 項に配載の既要品の処理方法。 図 難被性素物に可消性蛋白質と根水性高分子

物質を動加して共發許することを特徴とする 摂棄品の処理方法。 ※ 可消性蛋白質がセラチン・リゾナームある

いはアルブセンである特許請求の範囲第5項 化記載の販薬品の処理方法。 (7) 親水性高分子物質がポリビニルゼロリドンあるいはメテルセルロースである特許書次の報酬第5項に配載の民業品の処理方法。

3. 発明の評価な説明

本為別は可積色質白度を用い、顕著性薬物の 商品選及を改得内上させることにより、その薬 物の表取改者、bloavaliability(生物学利用 能)の改善を行なう処理力逆に係り、さらには、 数割、製製用、設制、カブセル制、金割、ショ フィースを引きの製剤の耐出選皮を向上させ、bloavaliabilityを改善した製剤の製造力法に関 するものである。

従来より、医療品の情化管にかける後収は、 制形により大きく影響される場合が多い。実験 に医薬品を投与した場合、実効発現の程度ある いは素効発現開始時間が表収によって主配され

いな未効果気制電料用か数をR.L.コマエを記されるのは、その医薬品の溶解性に問題のある場合 が低めて多い。とのような何は、各種の顕著性 薬物、すなわら溶解性による血中曲度の高まり

持期報57-26615(2)

が表収温度の単重要階になり終るような無物に ついては、その関係性を次番することにより表 収に大きな差がでてくることがみられる。手収、 すなわら原帯道度を増加せしめるために、前品 牧子を製顔化したり、あるいは薄無しやすい水 群性の違の形に関連する方法がとられているが、 これらの方法では前常進度の増加に保养があり、 本分かものではかわった。

最近に至り、屋槽技業物の将解道度を増加せ しめるためにドー1、4ーゲルカン(以下、結 品セルロースという)と共智神し、赤品化する ことにより排解消度を増加せしめる何もたされ ている(存開館51-58719)。

本現明省らは、陽線性無知の前期返度を増加 させるべく様々検討した前来、可能性変白質を 加い典静寺することにより解消度に着しい場 加増乗がかられるとともに、生物学的利用能 吹巻することを見出し本規明を見度させた。

その野婆を述べれば、藤甫性寝物として知ち

その前来、フェニトイン単独の容許能に比べ、 ゼラナン、リゾナーム、アルブミン、諸島セル ロース、メナルセルロース、ヒドロキンプロビ ルセルロース、サイタロデオスドラン、ポリニ エルビのリドン、ポリエナレングリコールとの

共参井物は、フェニトインの前界温度を増加することが観められたが、とりわけセラナン、リ ソナーム、アルブミン等の可溶性蛋白質に看し、 が無温度の増加する効果が個められることが 相関した。

その具体例として、フェニトインかよび可能 性質自気の一つであるセクテンとの実を時代よる 市削速度の変化を関示した第1 図メージー 取りませて、(4) はフェニトイン車 競影神物の日本展局方面1 図 (パス・5・) かよび 第1 図 (ボス・5・) かよび ボス・1 図 (ボス・5・) かまび ボス・1 図 (ボス・5・) がまる ボス・1 の (ボス・5・) がまる ボス・1 イン・1 図 (ボス・5・) がまる ボス・1 の (ボス・5・

気目液へのフェニトインの排解液度は、MANAGE

フェニトイン単数粉件物 に比しゼラチンとフェニトインの共粉件物が着 しく途中がであることが選解される。

次に、業務性裏物の溶解速度の向上は、裏物の吸収、生物学的適用能を改善することは知ら

特開稿57- 26615 (3)

使って、従来長収の悪さから高用量の寝物を 必要としていた場合であっても、本見明の処理 手段を用いることにより、低用量で同様の姿効 が期待し得るという使れた利点がある。

本発明でいう可能性蛋白質とは、水物性質 気と同様であり、そのような蛋白質ならばた生 だ使用し得るが、とりわけゼラテン・フラー 質が好ましい。ここでいうゼラテンとははアルター の骨、皮膚、じん得せたは健生酸またはアルター り処理して得られる電コラーグンを水で加熱な して野客できるものであり、反響あの質的でも といっなか本明細管においては、ゼラテののめ

よい。 なみ 本明編書にかいては、セラナンの処理手段の相違により、アルカリ処理したものを セラナン目、 乗処理したものをセラナン人をし てある。また、リゾナーム、アルブミンは即して 自来のものが良く知られ、リソナームに関して はその城の影けなわら版でリゾナームとして用

いることもできる。さらに食品として気用され

る職乳製品で可存性蛋白を含有する、例えば脱 動粉乳等は獣形剤としても好ましい。

れているが、本発明の難將性薬物と可将性蛋白

個との共動跡軸においても表収および生物学的

すなわち、難害性薬物としてのフェニトイン単

数。可將性蛋白質としてのゼラチンと1重量部

19重量部、1重量部14重量部の共動砕物2種類、25円額品セルロースとの1重量部19

重量部の共動砕物の計4種類の検体を用い、大 に経口投与後フェニトインの血液中の過度を調

定した。その結果を第6関に示した。関からも

明らかた如く、共動砕物の投与袋の吸収速度は、

フェニトイン単数に比し着しく増大し、なかで

もゼラチンとの共動砕物が最も良好な錯呆を示

している。また、最高血中濃度値に進する時間

も良好なもので、生体内においてすみゃかに効

果の発現が欺粋される。このゼラチンとの共物

砕物は、従来知られていた結晶セルロースとの

共物砕衡に比較し、血中濃度値にかいて約2倍

根度の値を示しており、本発男方法により得ら

れる共歓砕物の効果は特に優れたものといえる。

利用能の改善が認められることを確認した。

本発明で用いられる摩擦性薬物と可能性蛋白 質との複合比率の変化にとらなり維解滅度の差 については以下のとかりである。すなわち、可 糖性蛋白質としてギラナン、腫瘍性薬物として フェニトインを用い、フェニトインの含量を5 %、10%、20%、30%、40%、50% 、75%になるように開発して共和許処理を行

なったところ、表1の結果を得た。 表1 各種混合比率K1の結構速度の変化

混合比 3	フェニトイン (%)	5	Fa	20	30	40	50	75	100
4	ラチン (%)	95	90	80	70	60	50	25	0
フェニト・	1ン含量 (%)	5	10	20	30	솰	50	75	100
海茶時	M 7.5分	97	96	31	26	19	12	4	1
	15分	97	98	38	29	24	18	7	4
	30分	99	99	52	35	31	21	14	6
1	509	100	100	54	39	35	26	23	22
1	909	100	100	58	43	38	31	30	28
i	1209	100	100	61	47	40	37	35	34

事報音 (%)

その結果より明らかな知く、フェニトインの含量が5%と10%までの物解温度には用途を発性なく、明らかにフェニトインの単独粉砕物に近べて看しく高い解析度を示したいって、フェニトインの含量が10%より多いものドロついて傾向が、マラケンとの共発が最が減少していく傾向が、で高い居所温度を示した。同様のことが他の可能がある。

会2 各種混合比率による物解速度変化

混合比 フェ	=トイン(%)	5	10	20	30	40	50	75	100
塩化	11/1-4(%)	95	90	80	70	60	50	25	0
フェニトイン	含量 (%)	5	10	20	30	40	50	7 5	100
市茶時間	7.5分	100	100	78	6.5	54	50	31	1
-	15分	100	100	85	72	59	53	35	•
-	30分	100	100	91	78	63	57	37	
-	50分	100	100	95	81	6.5	61	38	22
	909	100	100	95	82	67	62	38	28
_	1205	100	100	96	84	68	62	39	34

着 併 量(%)

特開昭57- 26615(4)

さらに他の服務性集物として新規前央鉄箱剤 として効果が期待される3-メチル-3-(4 -(1-オキソー2-イソインドリニル)フェ ニル)ビルビン酸アミド(以下MIP) 体配す

る)に対する可溶性蛋白質としてのゼラチンの 混合比に⇒ける前解温度は表るのようになる。

表3 名標連合比率による論語連定者か

混合比	M	I F		(%)	5	10	20	30	40	50	75	10		
			¥	57	~	(%)	95	90	80	70	60	50	25	١.
M	1	P	â	#		(%)	5	10	20	30	40	50	75	10
前解時	M		7	.5 /	49	48	В	7	5	4	3	0.		
			1	5分	52	50	11	10	7	6	3	0.		
			3	0分	50	45	14	12	9	8	5	1.		
			6	0分	48	44	16	15	12	11	7	-1.		
			9	0分	46	42	17	16	14	13	9	2.		
				1	2	0.4	43	40	10	17	25	14	10	-

4 E 5 (4

以上表 1~3の結果からみれば、可適性蛋白質との共物砕化より指解速度を促進する場合化は、実質上共物砕化より指解速度を促進する場合には、実質上共物砕される集物と可消性蛋白質と

所進度の促進効果をどの程度にするかによって、 温合比率を適宜選択し得ることになる。

可溶性蛋白質との共物砕物にかいては、単独 粉砕物と異なり粉砕により粒子の振韻化された 集物粉粒体が、可腐性蛋白質との相互作用によ り、果物粉放体の再級集が配容され、最細化。 非晶化が促進されるためと推察される。この点 K 関し、ゼラテンとフェニトイン。W I P それ ぞれの共物降物にかいて、フェニトイン、WIP の含量が10%以内のものについてはX離回折 によって非晶化が薬器され、あわせて善解速度 も着しく促進されている。この共務砕物化シい ては示差走査施量計の調定ですでにフェニトイ ンあるいはWIP固有の酸解温度吸熱ビークが 前矢している事実を考えれば、単に混合した動 質と共粉砕した処理物の開闢は物理化学上明確 な差異があり、推無選度上に影響を与えるもの といえる。ただ、フェニトインの会長が増加す ると前解速度にそれほどの期待効果が醒められ なかったのは、可需性蛋白質の薬物に対する表

着能力が不足するものと思われる。

- 本契明者らはさらに最終性疾物の高解滅皮の 佐い可能性蛋白質の部別模様にかいて、親の故 高分子物質を緩加し、共発計することと 足い 以 解薬皮が促進することを見出した。たと えば、 フェニトインの含度を 2 0 %とし、ゼラン がリビニルビのリドンを等量低加し共粉砕を行 なったところ、フェニトインの含量が 2 0 %で セラナンのみを緩加し共粉砕した物 2 0 %で く将解漢皮が増加した。

また、フェニトインの含量を20%とし、ゼラ ナンとメナルセルロースを等量能加し共習外し た物化かいても、フェニトインーゼラナンーポ リビニルゼロリドンの共習評価と同様な請果を 得た。

第3 数をもって説明すると、(イ)はフェニト イン1 重量部とセラナン4 軍量部の共初済物 (a) はフェニトイン1 重量部とセラナン2 重量 個とボリビニルビロリドン2 重量部の共和済物 (ハ)はフェニトイン1 重量部とセラナン2 重量 据とパナルセルロース3重量的の共物体的のよれぞれの前席速度画館である。いずれもフェニアイ・インの含量が20%であるボリビニルイン・リンあるいはオナルセルロースを最加してナンドリンカるいはメナルセルロースを最加してナンドサームと反対し、フェニトイン・データンが乗りかった。同様のごとはセラナンに頂らか、になって何を表現して、アンディン・アントでは最終された。

持開昭57-26615(5)

一般であれば良い。
上述した可希性蛋白質と維持性薬物との共粉

上地心の特別を自分を指するというない。 参加は、進点な数形別、差別、用業別、助会別 あるいは複別を影加限合すれば、進度の方を設別、 より数別、細数別、カプモ・別、要数別、般別 、トローナ別、シロップ別、生別、歌音別、パ フプ別、リニ・シント別、パメメ別等に応用する ことができる。 本発明の共静時物の有限と、従来の語るセル

ロースとの共静時物に比較させれば、前島 モル

トレースは水に対して溶性であるためシャップ

トレースは水に対して溶性であるためシャップ

・トローアは外に不向をであるが、本発より

・おりの表別にもためが、大発より

・おりの表別にある。大発は、1000円 利の場合であっても、例化管からの扱力が

オ港であると考えられ、かつの提出が別様に要加し、よう

オ港であると考えられ、かの形成と変化し、よう

オカであまな。1000円 利用も得る特徴とし、よう

オカであまな。1000円 利用も得る特徴とは、
カートかな事物の提出が別様し限る特徴とは、
カートの、1000円 利用いても

ルエ び係が表のいけ度が最初しても

ルエ び係が表のいけ度が開

事業額1

抗テンカン葉のフェニトイン(日本薬局方核 格品)100年とゼラテン(官様化学製)

以下に実施例をもって本発明を説明する。

900円をとり、自動乳体(日期料学類)を用いる時間共和計を行なった。X銀貨間の前果からフェニトインの前品性のピークを示さなかった。第8版にフェニトインとゼラテンの乱が動かった。第8版にインと共参手後(ロ)のX銀貨間乗を示した。

X 線回蓋湖定条件 かよび 装置

Target : Cu . Filter : Graphite

Voltage: SOKV, Current: 45mA 理学電機製X銀阿爾装置

ガイガーフレックスRADEA屋

共粉砕物の溶解速度調定は以下のようにして 行なった。

内容量1000以内に以映版として日本業局方第1度かよび採用業を500以入れ、
37±1℃に使った状態で共称計像250以 役入し、一定回転(150以内の10以)で使押しつつ 一定時間毎にサンプリングを行ない。メンプラ ンフィルター(富士写真フィルム質、0.22×) でも当た。5歳よりフェトインを200以 ルム抽出し、ガスクロマトグラフィー(島津ガスクロマトグラフィBM型)により定量した。 湖定条件は以下のとかり。

カラム: 3 % OV-17on Chromesorb W.AW-DMCS

カラム程度: 110~230℃, 異編分析(10℃/min)

検出器温度:250℃ 検出器:アルカリ長イオン化検出器

キャリヤガス: 監索 4 0 mi/min H. 夜景: 2 2 min

air 茂量: 4 0 0 m/ min

その前果を第1関かよび第2関化派した。 また、フェニトインと結晶セルロース(1:9) の共発許物も同条件で製造し、その習解違度も 開爆に割定し示した。

実施例 2

フェニトイン(実施例1と同じもの)300 : . ゼラチン(実施例1と同じもの)600g

14MR 57 - 26615 (6)

か上げポリピニルピッリドン(Badleche Aai Lin and Soda - Pahrik Ao製 ボータの) 4 0 0 年を自動乳体と用いる時間末分等を行なった。この共勢砕極について服解運度開定を実 調例1 と同様な方法で行ないその数果を裏3別 に示した。

あわせてフェニトイン-ゼラチン(1:4) の共粉砕物についても結果を示した。

実施例 3

フェートイン(実施例1と同じらの)200 ボーダファン(実施例1と同じらの)400年 シェびメテルセルロース(資料化学期メトロー X 8 M 400)400年を目離乳件を用いる時 製実器神を行なった。この実験神働について新 財通変優定を実施例1と同様な方法で行なった 地帯を第30年ボーナー

夹 萬 例 4

サルファ荊であるスルフイソキサゾール(日

本業局方規格品)100 年とゼラナン(実施利 1と同じもの)900 年を目動乳鉢を用いる時 間共物幹を行なった。 示差失差無量計により期 定したところ、 スルフィノキサゾール固有の酸 開重度(酸点)での酸解熱はみられず、完全に 乗品化した。

示禁走査勘量計の制定条件かよび装置 Temp. Rate : 10℃/nin

Banga : 4 m Cal/sac

内容素300 mのピーカを用い、以酸率をして存損水230 mを入れ、371 D K 保 6 なから共称幹物30 mを投入し、150 pp r 2 を 持し、一定即間解にサンプリングを行ない、メンプランフィルター(実施利1と同じもの)で ろ満、5 策を10 倍 K 複膜水で毒状し、分光光度計(F 立 資1 2 × 2 を) を 用い3 6 0 ns K b ける 6 光度を解定した。その前を长期 4 窓 K 示 かる 6 光度を解定した。その前を长期 4 窓 K 示

t.

なか、スルフイソキサゾール - 結晶セルロース(1:9)共粉砕物。スルフイソキサゾール単独粉砕物のそれぞれの溶解適度を合せて図示する。

* * # 5

内容量1.000mのピーカド日本展局方舗II 被500mを入れ、37±0.5℃に保ち上配失 物済物を投入し、一定速度(150rpm)にて 複枠を行ない、一定時間様にサンプリングを行 なった。マンブリンタをはリンプランフィルター(実施到12回じもの)を用いる点し、方板をクラット人が出し、方板をファイルのは、方板型計(日立)を用いて、12回じた。その結果を図り設した。その結果を図り設した。その結果を図り設定があった。なからせては17単級を映るの形成選挙を図

なか合せて以1P単数粉砕物の溶解速度を図示する。

突進例

フェニトイン(実施列1と同じもの)100 マと頃化サジアーム(美藤金美綱)900年を 自動気体を用いる時間 美勢かを行なった。この 美容奇能については、又線回間の継承、終本他 のピータを示さなかった。また、原等運度制定 は実通列1と同様の方法で行ない、第3数の練 乗を特で。

突進例 7

MIP (実施例5と同じもの)100年と塩化リゾナーム(実施例5と同じもの)900年

特開館57- 26615(7)

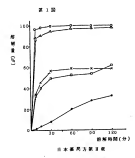
を自動乳鮮を用いる時間共登時を行なった。 このものについては各種機器調定の競果、非晶 化が進行してかり、その簡解温度調定は実施例 5と回脚に行ない数5例の結果を得た。

次に上記実施例で得られた共物砕物の血中機 度制定を記す。

投与第一基表数失させたビーダル大に、体重 は当りフェニトイン15 年代でも25 実等 能力 あるいは単数 容浄物 セオプラートに包み、経 り与した。投与後一定時間 40 世重した 10 m を1 m v 10 m 2 m v 10 m v 4. 関面の簡単な表明 第1関で第3関は各共参幹物の無解違度議定 の前果を図式化した。 図は共静・中の血中域が無果である。 対する場合の血中域を図が無果である。 すた、第6関で集り回ばX維田画図を表わす。

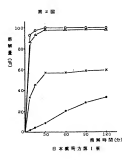
> 等許出順人 グレラン製業株式会社

大理人 + 数十基間 *



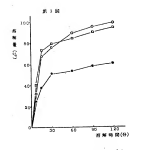
(1) -・- フェニトイン単独粉砕物(ロ) -×- フェニトイン: 結晶セルロース=1:9(ハ) - 0 - フェニトイン: ゼラチンB=1:9

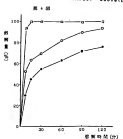
(ハ) - 4- フェニトイン: ゼラチンA=1:9 (ニ) - 0- フェニトイン: ゼラチンB=1:4



(イ)--- フェニトイン単独物発物 (ロ)--- フェニトイン: 総品 モルロース=1:9 (ハ)--- フェニトイン: ゼラテンB=1:9 (ハ)--- フェニトイン: ゼラテンB=1:9





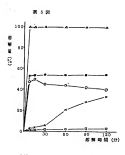


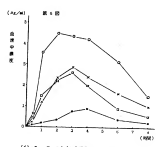
(イ) --- フェニトイン:ゼラナン=1:4 フェニトイン・セラチン・ポリビニルピロリドン =1:2:2

(イ)-=- スルフィソキサゾール単独粉砕 (ロ)−0~ スルフイソキサゾール:結晶セルロース≃1:9

フェニトイン:ゼラチン:メナルセルロース ニ1:2:2

(ハ)-ロー スルフイソキサゾール:ゼラチン=1:9





(1)-o- MIP: #77 = 1:9

(ロ)-m- MIP:塩化リゾチーム=1:9

(ハ)-ロ- MIP単独粉砕

(二)-4= フェニトイン:塩化リゾナーム=1:9

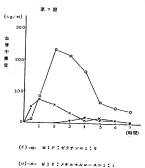
(ホ)-x- フェニトイン単独粉砕

フェニトイン:ゼラテンB=1:9

フェニトイン: ゼラチンB=1:4

フェニトイン単独粉砕

特開昭57- 26615(9)



(ハ)-#- MIP単独粉砕

